# Previous Doc Next Doc Go to Doc# First Hit

Generate Collection

L7: Entry 20 of 26

File: JPAB

Apr 25, 1995

PUB-NO: JP407109412A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 07109412 A

TITLE: FLAME-RETARDANT RESIN COMPOSITION

PUBN-DATE: April 25, 1995

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

YOSHIDA, KAZUO TAKAYAMA, SHIGEKI

INT-CL (IPC): CO8L 69/00; CO8K 5/523; CO8L 25/04; CO8L 51/04

#### **ABSTRACT:**

PURPOSE: To obtain a resin composition having an excellent balance among flame retardancy, light resistance, impact resistance, etc., by incorporating a polyetherimide and a phosphorus compound into a polycarbonate resin alone or into a combination thereof with an aromatic vinyl resin and/or a rubber- reinforced resin.

CONSTITUTION: This resin composition comprises 100 pts.wt. base resin, 0.05-5 pts.wt. polyetherimide, and 0.1-30 pts.wt. phosphorus compound, the base resin being a polycarbonate resin (A) alone or a combination thereof with any of a graft copolymer (B1) obtained by grafting an aromatic vinyl compound alone or a mixture thereof with a vinyl compound copolymerizable therewith onto a rubbery polymer, a vinyl polymer (B2) obtained from an aromatic vinyl compound alone or a mixture thereof with a vinyl compound copolymerizable therewith, and a rubber-reinforced resin comprising 5-75wt.% the copolymer (B1) and 25-95wt.% the polymer (B2).

COPYRIGHT: (C) 1995, JPO

Previous Doc Next Doc Go to Doc#

# (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平7-109412

(43)公開日 平成7年(1995)4月25日

51) Int.Cl. <sup>6</sup>		庁内整理番号	FΙ						技術表示箇所
C08L 69/00	LPP								
C 0 8 K 5/523	KKM								
C08L 25/04	LEC								
51/04	LKY								
(C08L 69/00									
		審査請求	未請求	東次龍	の数3	FD	(全	7 頁)	最終頁に続く
21)出願番号	特顧平5-278902		(71)	出願人	000000	033			
			.		旭化成	工業株	式会社		
(22)出願日	平成5年(1993)10月	13日			大阪府	大阪市:	化区堂	島浜1	丁目2番6号
			(72)	発明者	吉田 :	和郎			
					千葉県	袖ヶ浦	市中福	5 – 1	旭化成工業構
					式会社				
			(72)	発明者	高山	茂樹			
							市中袖	5 – 1	旭化成工業構
					式会社				/=14///(-//
			(74)	代理人	弁理士		猛	( <b>%</b> 2.	名)
					٠,٠	114-4		J, 2	

## (54) 【発明の名称】 難燃性樹脂組成物

## (57)【要約】

【構成】 (I)ポリカーボネート樹脂(A)単独或いはポリカーボネート樹脂(A)と芳香族ビニル樹脂及び/又はゴム強化樹脂(B)との組合せの100重量部に対して(II)ポリエーテルイミド0.05~5重量部(III)リン系化合物0.1~30重量部からなる難燃性樹脂組成物。

【効果】 燃焼時に樹脂の滴下を抑制した優れた難燃性を有するハロゲンを含まない難燃性樹脂組成物を提供し、機械的特性、耐光性、流動性、耐熱性等にも優れる産業上有用なものである。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 (I)ポリカーボネート樹脂(A)単独 或いはポリカーボネート樹脂(A)と芳香族ビニル化合 物単独或いは芳香族ビニル化合物とこれと共重合可能な ビニル化合物をゴム質重合体にグラフトしたグラフト共 重合体(B-1)5~75重量%および芳香族ビニル化 合物単独或いは芳香族ビニル化合物とこれと共重合可能 なビニル化合物からなるビニル共重合体(B-2)25 ~95重量%からなるゴム強化樹脂、或いは上記ビニル 共重合体(B-2)単独、或いは芳香族ビニル化合物単\*10

\*独或いは芳香族ビニル化合物とこれと共重合可能なビニル化合物をゴム質重合体にグラフトしたグラフト共重合体(B-1)単独(B)

(II)上記(I)の100重量部に対し、ポリエーテルイミド0.05~5重量部および

(III)リン系化合物0.1~30重量部からなることを特徴とする樹脂組成物。

【請求項2】 (III)成分が下記―般式(1); 【化1】

. . . (1)

(ここで、Qは2~14の炭素数を有する脂肪族炭化水素残基、または6~20の炭素数を有するアリル基、アルキル置換アリル基、アラルキル基に対応する2価の残基よりなる群から選ばれる。Q1、Q2、Q3、Q4は独立に水素または炭素数1~6のアルキル基を表す。R1、R1、R2、R3、R4は独立※

※に1~3の整数を示す。)で表されるリン酸エステル化 合物であることを特徴とする、請求項1記載の樹脂組成物。

【請求項3】 (III)成分が下記一般式(2); 【化2】

(ここで、Q1、Q2、Q3、Q4は独立に水素または 炭素数 $1\sim6$ のアルキル基を表す。nは1以上の整数を表す。m1、m2、m3、m4は独立に $1\sim3$ の整数を示す。)で表されるリン酸エステル化合物であることを 特徴とする、請求項1記載の樹脂組成物。

#### 【発明の詳細な説明】

# [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、ハロゲンを含まない燃 焼時の溶融滴下を抑制した難燃性に優れた樹脂組成物に 関する。

#### [0002]

【従来の技術】ポリカーボネートとABS樹脂などのゴム補強型樹脂のブレンド組成物は、機械的特性と耐熱性に優れ、電気製品、コンピュータやワープロなどのOA機器のハウジング、シャーシ材料などとして幅広く利用★50

★されているが、安全上の問題からこれらの材料には高い 難燃性が要求されることが多い。また、最近の〇A機器 の目覚ましい進歩に伴って機器の高機能小型化、軽量化 が進んだ結果、これらの材料は薄肉で成形されることが 40 多くなり、燃焼時の樹脂の滴下が重要視されつつある。

【0003】特に、米国UL(アンダーライターラボラトリーズ)規制による UL燃焼試験(UL94)垂直法燃焼試験においても燃焼試験中の火種の滴下のないことは、難燃性判定の重要な項目であり、実際の火災時における延焼を防ぐためにも樹脂の滴下防止は重要な課題である。こうした状況の中で燃焼時の樹脂の滴下を防ぐ目的で滴下防止剤の添加が検討されている。例えば、特公昭59-36657号公報、特開昭60-13844号公報記載の樹脂組成物はポリテトラフルオロエチレンを、特開平3-190958号公報記載の樹脂組成物で

3

はシリコン樹脂を滴下防止の目的で添加している。

【0004】しかし、これら滴下防止剤は本来樹脂との 相溶性に劣り機械的特性を低下させる他、ポリテトラフ ルオロエチレンは燃焼時にハロゲンガスを発生するため 環境衛生上好ましくない。他の方法として米国特許4, 632,946号明細書には熱可塑性樹脂、リン系化合 物、フェノールノボラック樹脂および窒素含有化合物か らなる難燃性樹脂が記載されている。この樹脂組成物 は、満足な耐光性、耐衝撃性が得られないため、ハウジ ング材としての用途には実用上問題があった。

【0005】また、特開平4-45143号公報にはス チレン系樹脂、ホスフェート系化合物および熱硬化性樹 脂からなるハロゲンを含まない難燃性樹脂組成物が記載 されているが、高度な難燃性を得るためには多量の熱硬 化性樹脂、およびホスフェート化合物を必要とするた め、耐光性と耐衝撃性のバランスが劣る等の問題があっ た。

#### [0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明が解決しようと する課題は、難燃性、耐光性、耐衝撃性等のバランスに 20 エーテルイミド 0.05~5重量部および 優れた、燃焼時の溶融滴下を抑制したハロゲンを含まな い難燃性樹脂組成物を提供することである。

#### [0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記問題を 解決するために鋭意検討した結果、ポリカーボネート単\* \*独またはポリカーボネートとABS樹脂などのゴム強化 型樹脂に、少量のポリエーテルイミドとリン系化合物を 併用添加したときに、燃焼時の滴下防止作用が効果的に 発現すると共に、難燃性と耐衝撃性のバランスが特に優 れることを見出し本発明を完成するに至った。

#### 【0008】すなわち、本発明は:

**①** (I)ポリカーボネート樹脂(A)単独或いはポリ カーボネート樹脂(A)と芳香族ビニル化合物単独或い は芳香族ビニル化合物とこれと共重合可能なビニル化合 10 物をゴム質重合体にグラフトしたグラフト共重合体(B -1)5~75重量%および芳香族ビニル化合物単独或 いは芳香族ビニル化合物とこれと共重合可能なビニル化 合物からなるビニル共重合体(B-2)25~95重量 %からなるゴム強化樹脂、或いは上記ビニル共重合体 (B-2)単独、或いは芳香族ビニル化合物単独或いは 芳香族ビニル化合物とこれと共重合可能なビニル化合物 をゴム質重合体にグラフトしたグラフト共重合体 (B-

( LI) 上記(I) の合計量100重量部に対し、ポリ

(III)リン系化合物 0.1~30重量部からなる樹 脂組成物を提供する。また、

【0009】**②** (III)成分が下記一般式(1); 【化3】

. . . (1)

1)単独(B)

(ここで、Qは2~14の炭素数を有する脂肪族炭化水 素残基、または6~20の炭素数を有するアリル基、ア ルキル置換アリル基、アラルキル基に対応する2価の残 基よりなる群から選ばれる。Q1、Q2、Q3、Q4は 40 独立に水素または炭素数1~6のアルキル基を表す。n※

※は1以上の整数を表す。m1、m2、m3、m4は独立 に1~3の整数を示す。)で表されるリン酸エステル化 合物である点にも特徴を有する。また、

【0010】**③** (III)成分が下記一般式(2); 【化4】

 $\cdot \cdot \cdot (2)$ 

(ここで、Q1、Q2、Q3、Q4は独立に水素または★50★炭素数1~6のアルキル基を表す。nは1以上の整数を

表す。m1、m2、m3、m4は独立に1~3の整数を示す。)で表されるリン酸エステル化合物である点にも特徴を有する。

【0011】以下、本発明を詳細に説明する。本発明の(I)成分は、ポリカーボネート樹脂(A)単独或いは、ポリカーボネート樹脂(A)と芳香族ビニル樹脂及び/又はゴム強化樹脂(B)から構成され、溶融加工性の観点からはポリカーボネート樹脂(A)とゴム強化樹脂(B)との組合せを使用することが好ましい。

【0012】本発明の(I)成分を構成するポリカーボ 10 ネート樹脂(A)は2価フェノールとホスゲンまたは炭酸ジエステルの反応により製造される。該2価フェノールとしてはビスフェノール類が好ましく、特に2,2ービス(4ーヒドロキシフェニル)プロパン(以下ビスフェノールAと記す)が好ましい。また、ビスフェノールAの一部または、全部を他の2価フェノール化合物で置換してもよい。

【0013】ビスフェノールA以外の2価フェノール化合物としては、例えばハイドロキノン、4,4'ージヒドロキシジフェニル、ビス(4ーヒドロキシフェニル)スルフィド、ビス(4ーヒドロキシフェニル)ケトンなどの化合物が挙げられる。これらの2価フェノールのホモポリマーまたは2種以上のコポリマー或いは、これらのブレンド物であってもよい。

【0014】本発明においては、ポリカーボネート樹脂 (A) で用いるよりも、ポリカーボネート樹脂 (A) に 芳香族ビニル樹脂及び/又はゴム強化樹脂(B)を配合 することがポリカーボネート樹脂(A)の溶融加工性の 族ビニル樹脂及び/又はゴム強化樹脂(B)とを配合す る場合に、その割合は必要とする機械的強度、剛性、成 形加工性、耐熱性に応じて決められる。好ましくは (A)成分が20~100重量%で(B)成分が0~8 ○重量%であり、さらに好ましくは(A)成分が25~ 75重量%で(B)成分が25~75重量%である。 【0015】本発明に使用するゴム強化樹脂(B)は、 本質的に、芳香族ビニル化合物単独或いは芳香族ビニル 化合物とこれと共重合可能なビニル化合物をゴム質重合 体にグラフトしたグラフト共重合体5~75重量%(B -1)と芳香族ビニル化合物単独或いは芳香族ビニル化 合物とこれと共重合可能なビニル化合物のビニル共重合 体25~95重量%(B-2)との組成物から構成され る。そして、本発明に使用するゴム強化樹脂としては、 製法的にはグラフト型、グラフトブレンド型、ブレンド 型のいずれも用いることができるが、グラフト型が好ま しい。また、グラフト型、グラフトブレンド型のゴム強 化樹脂は、グラフト重合のタイプとしては溶液重合、塊 状重合などの任意の重合法が可能であるが、溶液重合、

塊状重合が好ましい。

6

【0016】グラフト共重合体(B-1)の割合が5重量%未満の場合は耐衝撃性が低く、75重量%を超える場合には加工流動性が低下する。好ましくは、6~70重量%である。本発明の芳香族ビニル樹脂及び/又はゴム強化樹脂を構成する(B-1)成分および(B-2)成分中の芳香族ビニル化合物としては、スチレンのほか、ローメチルスチレン、アーメチルスチレン、エチルスチレン、アーセertーブチルスチレンなどの核アルキル置換スチレン、αーメチルスチレンなどのなーアルキル置換スチレン等が挙げられ、これら芳香族ビニル化合物は単独或いは2種以上を組合せて用いることができる。特に好ましくはスチレンである。

【0017】これらの芳香族ビニル化合物と共重合可能なビニル化合物としては、メチルメタクリレート、エチルアクリレート、エチルアクリレート、ブチルアクリレートをどのアルキル(メタ)アクリル酸エステル類、アクリル酸、メタクリル酸などの(メタ)アクリル酸類、アクリロニトリル、メタクリロニトリルなどの不飽和ニトリル化合物類、無水マレイン酸等のα、βー不飽和ジカルボン酸無水物、Nーフェニルマレイミド、Nーメチルマレイミド、Nーシクロヘキシルマレイミドなどのマレイミド系単量体、グリシジルメタクリレートなどのグリシジル基含有単量体が挙げられ、また、これらのビニル化合物は単独あるいは2種以上を組み合わせて用いることができる。

方音族ヒニル樹脂及び/又はゴム強化樹脂(B)を配合することがポリカーボネート樹脂(A)の溶融加工性の観点から好ましい。ポリカーボネート樹脂(A)と芳香物類、マレイミド系単量体であり、さらに好ましくはアルール樹脂及び/又はゴム強化樹脂(B)とを配合する場合に、その割合は必要とする機械的強度、剛性、成形加工性、耐熱性に応じて決められる。好ましくはのより、成分が $20\sim100$  重量%で(B)成分が $20\sim100$  重量%で(B)成分が $25\sim$ 0 重量%であり、さらに好ましくは(A)成分が $25\sim$ 0 重量%の範囲である。

【0019】グラフト共重合体(B-1)成分を構成す

るゴム質重合体としては、ガラス転移温度が○℃以下のものであれば任意に用いることができる。具体的には、任意の不飽和ゴム又は飽和ゴム、例えばポリブタジエ40ン、スチレンーブタジエン共重合体、ポリイソプレン、スチレンーイソプレン共重合体、天然ゴム等の不飽和ゴムや、エチレンープロピレン共重合体、エチレンープロピレン・ジエン三元共重合体、ポリアクリル酸ブチル等からのアクリルゴム、さらにはスチレンーブタジエンブロック共重合体、スチレンーイソプレンブロック共重合体およびそれらの部分水素添加物などを挙げることができる。特に、ポリブタジエン、スチレンーブタジエン共重合体が好ましい。

【0020】グラフト共重合体(B-1)中のゴム質重 50 合体の割合は、30~95重量%の範囲で用いられる が、耐衝撃性と加工流動性のバランスの点で、好ましくは50~90重量%の範囲である。グラフト共重合体(B-1)におけるゴム質重合体に対するグラフト成分と非グラフト成分の割合は、具体的には重合によって生成した重合体をアセトンに溶解し、不溶分を遠心分離機によって分離除去することにより測定することができる。アセトンに溶解する成分は、重合反応した共重合体のうちグラフト反応しなかった成分(非グラフト重合体)であり、アセトン不溶分からゴム質重合体の量を差しました値がグラフト成分の原として完美される

し引いた値がグラフト成分の値として定義される。
【0021】本発明で用いるボリエーテルイミド(II)成分としては、2、2'ービス[4-(2、3-ジカルボキシフェノキシ)フェニル]プロパン二無水物や4、4'ービス(2ージカルボキシフェノキシ)ジフェニルエーテル二無水物などの芳香族ビス(エーテル無水物)とmーフェニレンジアミン、pーフェニレンジアミン、4、4'ージアミノジフェニルプロパンなどの有機ジアミンとの縮合反応により得ることができ、業界で良く知られた耐熱性樹脂である。これらは、ゼネラルエレクトリック社からウルテムの商品名で市販されている。【0022】本発明で用いる(II)成分の配合割合は、(I)成分の100重量部に対して0.05~5重量部、好ましくは0.1~2重量部である。(II)成\*

\* 分の配合割合が少なすぎると滴下防止効果が不十分であ り高い難燃性が得られず、多すぎると機械的特性が損な われるだけでなく、経済的に不利である。

8

【0023】また、他の滴下防止剤、例えば、ポリテト ラフルオロエチレン、シリコン樹脂、フェノール樹脂、 ガラス繊維、カーボン繊維等の併用も有効である。本発 明で用いるリン系化合物(III)成分としては、リン 系難燃剤全般を指す。例えばトリメチルホスフェート、 トリエチルホスフェート、トリプロピルホスフェート、 10 トリブチルホスフェート、トリペンチルホスフェート、 トキヘキシルホスフェート、トリシクロヘキシルホスフ ェート、トリフェニルホスフェート、トリクレジルホス フェート、トリキシレニルホスフェート、クレジルジフ ェニルホスフェート、ジクレジルフェニルホスフェー ト、ジメチルエチルホスフェート、メチルジブチルホス フェート、エチルジプロピルホスフェート、ヒドロキシ フェニルジフェニルホスフェート等のリン酸エステルや これらを各種置換基で変性した化合物、各種の縮合タイ プのリン酸エステル化合物、または赤リン、ホスフィ 20 ン、次亜リン酸、亜リン酸、メタリン酸、ピロリン酸、 無水リン酸などの無機系リン化合物が挙げられる。

【0024】これらの中で、下記一般式(1); 【化5】

. . . (1)

(ここで、Qは2~14の炭素数を有する脂肪族炭化水素残基、または6~20の炭素数を有するアリル基、アルキル置換アリル基、アラルキル基に対応する2価の残基よりなる群から選ばれる。Q1、Q2、Q3、Q4は独立に水素または炭素数1~6のアルキル基を表す。n※

%は1以上の整数を表す。m1、m2、m3、m4は独立  $c1\sim3$ の整数を示す。)で表されるリン酸エステル化 合物が好ましい。

【0025】その中でも特に下記一般式(2): 【化6】

(ここで、Q1、Q2、Q3、Q4は独立に水素または + 示す。)で表されるリン酸エステル化合物が好ましい。 炭素数  $1 \sim 6$  のアルキル基を表す。n は 1 以上の整数を + これらのリン系化合物は単独あるいは 2 種以上組み合わ表す。m 1 、m 2 、m 3 、m 4 は独立に  $1 \sim 3$  の整数を + 50 せて用いることができる。 【0026】本発明で用いるリン系化合物(III)成分の配合割合は、ゴム強化樹脂(I)成分の100重量部に対してO.1~30重量部が好ましい。(III)成分の配合割合が少なすぎると難燃性が不十分であり、多すぎると樹脂の耐熱性などが損なわれる。本発明の樹脂組成物には、更に他の特性を付与するため、または本発明の効果を損なわない範囲で他の添加剤、例えば可塑剤、他の難燃剤、酸化防止剤、及び紫外線吸収剤などの安定剤、帯電防止剤、離型剤、染顔料、あるいは繊維状補強剤、更にはガラスビーズ、炭酸カルシウム、タルク等の充填剤を添加することができる。

【0027】本発明の組成物の製造方法は、特に規定するものではなく、押出機、加熱ロール、ニーダー、バンバリーミキサー等の混練機を用いて混練製造することができる。その中でも押出機による混練りが生産性の面で好ましい。混練温度は250~360℃の範囲、好ましくは280~340℃の範囲である。混練りの順序は全成分を一括混練りしてもよいが、またポリカーボネートとポエーテルイミドを予め300℃以上の温度で混練りした後に300℃以下の温度で他の成分を押出機の途中20から供給して混練りすることもできる。

#### [0028]

\* ....

【実施例】以下、実施例によって本発明を具体的に説明するが、本発明は以下の例に限定されるものではない。 実施例及び比較例において用いた具体的な成分は以下のものである。

A成分:ポリカーボネート樹脂

重量平均分子量が24,500のビスフェノールAタイプのポリカーボネート樹脂

#### B成分:ゴム強化樹脂

【0029】(グラフト重合体1の製造) 平均粒子径 0.30μmであるポリブタジエンラテックス450重量部に、脱イオン水100重量部、ロジン酸カリウム 1.5重量部を加え、気相部を窒素置換した後、70℃に昇温した。続いてアクリロニトリル15重量部、スチレン40重量部、セードデシルメルカプタン0.6重量部、クメンハイドロパーオキサイド0.1重量部よりなる単量体混合液と脱イオン水50重量部にナトリウムホルムアルデヒドスルホキシレート0.2重量部、硫酸第一鉄0.004重量部、エチレンジアミン四酢酸・二Na塩0.04重量部を溶解させた水溶液を7時間にわたって添加し、70℃の重合温度で反応を完結させた。

【0030】生成したグラフト共重合体ラテックスを硫酸で塩析脱水した後、乾燥して粉末状のグラフト共重合

10

体組成物を得た。赤外分光光度計により求めたゴム質重合体を除く成分に占めるアクリロニトリル単位の含有量は27重量%であった。グラフト共重合体組成物中のアセトン不溶分、即ちグラフト共重合体成分(B-1)は68重量%、アセトン可溶分、即ちビニル共重合体成分(B-2)は32重量%であった。

【0031】グラフト共重合体組成物中のアセトン不溶分を赤外分光光度計により測定したところ、ゴム質重合体の含有量は66重量%、グラフト成分の含有量は34重量%であった。同様に、グラフト共重合体組成物中のアセトン可溶分を測定したところ、アクリロニトリル単位の割合は27重量%、スチレン単位の割合は73重量%であった。

【0032】(共重合体1)溶融粘度(メチルエチルケトン溶媒を用い10重量%のポリマー濃度での25℃における粘度)が9センチポイズ、樹脂中のアクリロニトリル単位が27重量%、スチレン単位が73重量%の組成を有するAS樹脂(アクリロニトリルースチレン共重合体)。

B-1:上記に説明したグラフト重合体1と該共重合体1とを下記の比率で配合し、シリンダーの最高温度が240℃に設定された2軸押出機で混練りし造粒して調製した。この造粒物は、グラフト重合体1が40重量%と共重合体1が60重量%との混合物であり、(B-1)成分を27.2重量%と(B-2)成分を72.8重量%よりなるゴム強化樹脂である。

【0033】B-2:同様にして調製したグラフト重合体1が66重量%と共重合体1が34重量%との混合物であり、(B-1)成分を66.7重量%と(B-2)30 成分を33.3重量%よりなるゴム強化樹脂である。

B-3:ポリブタジエン10重量%とスチレン単位90 重量%からなるHIPS (ハイインパクトポリスチレン 樹脂)であり、(B-1)成分が20重量%と(B-2)成分が80重量%よりなるゴム強化樹脂である。

(II)成分:ポリエーテルイミド

ゼネラルエレクトリック社製、登録商標ウルテム-1000

【0034】(III)成分:リン系化合物

III-1: ヒドロキシフェニルジフェニルホスフェー40 ト

III-2:トリフェニルホスフェート

Ⅰ Ⅰ Ⅰ Ⅰ - 3:下記の構造を有するリン酸エステル

[0035]

【化7】

### (n=1~3の混合物)

【0036】(実施例 $1\sim4$ 及び比較例 $1\sim2$ )上記の 10 UL規格94垂直燃焼試験方法に基づき、厚み1/8イ 各成分を表1に示す組成で配合し、シリンダーの最高温 度が300℃に設定された二軸押出機に供給して溶融混 練しペレットを得た。このペレットを250℃にて射出 成形し、得られた試験片を用いてアイゾット衝撃強さを 測定した。また、220℃にて圧縮成形し、得られた試 験片を用いて燃焼性を評価した。評価結果を表1に示し

【0037】物性評価は、以下の方法及び条件で行っ

#### \*(1)燃焼性

ンチ試験片にて評価した。燃焼中に樹脂が滴下するもの を"有り"、滴下が無いものを"無し"と判定した。な お、滴下が無いものほど火災の拡大が小さく実用上好ま しい。

(2)アイゾット衝撃強さ

ASTM D256に基づき、温度23℃、ノッチ有り にて測定した。

[0038]

			*	【表1	1		
		実施例 1	実施例 2	実施例3	実施例 4	比較例1	比較例 2
(I)	(A)ポリカー ポネート	5 0	7 0	7 0	7 0	5 0	7 0
(17	(B) 払強化樹脂 ( B-1) ( B-2)	5 0	3 0	3 0		5 0	
	(B-3)				3 0		30
(Ⅱ) ポリエーテルイミド		0. 5	2	0. 5	0.5		8
(田) リン <b>派化合物</b> (田 - 1) (田 - 2) (田 - 3)		1 5	1 0	1 0	10	1 5	10
燃烧性 滴下物 瞬燃性ランク		無し V - 0	無し V0	無し V0	無し V-: 0	有り V - 2	無し V-0
アイゾッド衝撃強さ (Kg·cm/cm)		2 0	4 8	5 2	2 5	2 0	1 1

# [0039]

た。

【発明の効果】以上に説明したように、燃焼時の樹脂の 滴下を抑制した優れた難燃性を有するハロゲンを含まな※ ※い難燃性樹脂組成物を提供し、機械的特性、耐光性、流 動性、耐熱性等にも優れる産業上有用なものである。

. フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6

識別記号 庁内整理番号 FΙ

技術表示箇所

CO8L 79:08)